

PCT
 WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
 Internationales Büro
 INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
 INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)



(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : H01M 8/04	A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/42038 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 24. September 1998 (24.09.98)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP98/01436 (22) Internationales Anmeldedatum: 12. März 1998 (12.03.98) (30) Prioritätsdaten: 197 10 819.9 15. März 1997 (15.03.97) DE (71)(72) Anmelder und Erfinder: STIMMING, Ulrich [DE/DE]; Hessestrasse 72, D-80798 München (DE). (72) Erfinder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): FRIEDRICH, Kaspar, Andreas; Effnerstrasse 70, D-81925 München (DE). UNKAUF, Wolfgang; Am Schidberg 8, D-65232 Taunusstein (DE).	(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht.</i> <i>Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen</i> <i>Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen</i> <i>eintreffen.</i>	

(54) Title: FUEL CELL WITH PULSED ANODE POTENTIAL

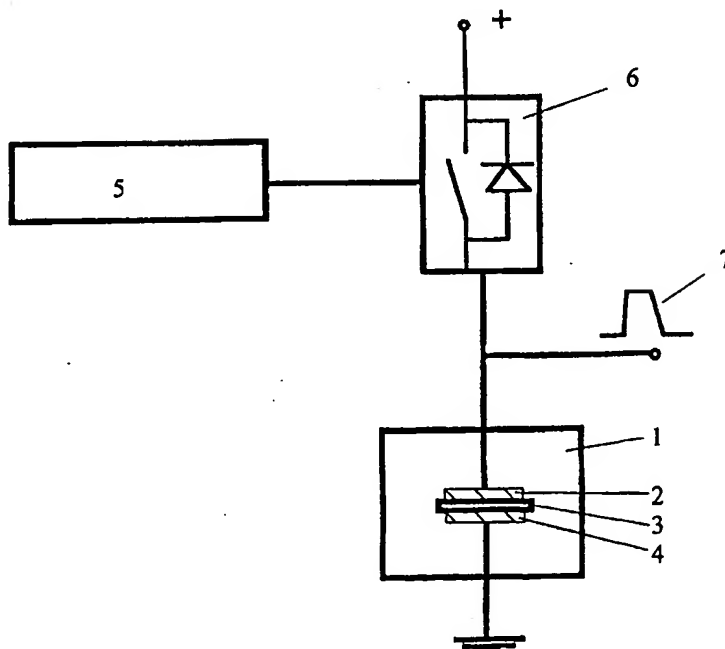
(54) Bezeichnung: BRENNSTOFFZELLE MIT PULSFÖRMIG VERÄNDERTEM ANODENPOTENTIAL

(57) Abstract

The invention concerns a fuel cell (1) comprising an electrode-electrolyte unit (2, 3, 4) with an anode catalyst whose catalytic activity in a fuel cell is reduced by carbon monoxide and with means (5, 6) for varying the anode potential in pulsed manner such that carbon monoxide which has been adsorbed on the catalyst is oxidized. In this way, power losses owing to carbon monoxide adsorption at the anode catalyst are reduced.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine Brennstoffzelle (1) mit einer Elektroden-Elektrolyt-Einheit (2, 3, 4), mit einem Anodenkatalysator, dessen katalytische Aktivität in einer Brennstoffzelle durch Kohlenmonoxid gemindert wird sowie mit Mitteln (5, 6) zur derartigen pulsförmigen Änderung des Anodenpotentials, daß am Katalysator adsorbiertes Kohlenmonoxid oxidiert wird. Leistungseinbußen aufgrund von Kohlenmonoxidadsorptionen am Anodenkatalysator werden so vermindert.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidshan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland			TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	NZ	Neuseeland		
CM	Kamerun			PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Beschreibung

BRENNSTOFFZELLE MIT PULSFÖRMIG VERÄNDERTEM ANODENPOTENTIAL

Die Erfindung betrifft eine Brennstoffzelle.

Eine Brennstoffzelle weist eine Kathode, einen Elektrolyten sowie eine Anode auf. Der Kathode wird ein Oxidationsmittel, z. B. Luft und der Anode wird ein
5 Brennstoff, z. B. Wasserstoff zugeführt.

Es gibt Brennstoffzellen, deren Elektrolyt aus einer protonenleitenden Membran bestehen. Die Betriebstemperatur solcher Brennstoffzellen betragen bis zu 130° C. An der Anode bilden sich in Anwesenheit des Brennstoffs mittels
10 eines Katalysators Wasserstoffionen. Die Wasserstoffionen passieren den Elektrolyten und verbinden sich auf der Kathodenseite mit dem durch Reduktion von Sauerstoff stammenden Sauerstoffionen zu Wasser. Elektronen werden dabei freigesetzt und so elektrische Energie erzeugt.

15 Beim Betrieb von Brennstoffzellen, die z. B. Edelmetallkatalysatoren wie Pt als aktive Komponente der Elektroden beinhalten, führen schon sehr geringe Konzentrationen von Kohlenmonoxid im Brennstoff (< 50 ppm) zu einer Leistungserniedrigung der Zelle, weil aktive
20 Katalysatorplätze mit adsorbiertem Kohlenmonoxid belegt und blockiert werden. Dieses Problem tritt besonders stark bei Brennstoffzellen auf, die einen polymeren Festelektrolyten besitzen.

Als Energieträger für Brennstoffzellen mit polymeren Festelektrolyten wird häufig Methanol vorgesehen, welches in
25 einer Reformierungsreaktion mit Wasser in ein wasserstoffreiches Synthesegas umgewandelt wird. Dieses Synthesegas beinhaltet etwa 1% Kohlenmonoxid. Der relativ

hohe Anteil an CO im Synthesegas führt zu einer drastischen Desaktivierung des Elektrokatalysators der Anode der Brennstoffzelle und erniedrigt die Leistung der Brennstoffzelle.

- 5 Die Desaktivierung der Katalysatoren tritt ebenfalls bei Verwendung eines Brenngases auf, welches durch Reformierung von Alkoholen, Kohlenwasserstoffen sowie Gemischen von Kohlenwasserstoffen hergestellt wird. Die Reformierung des Energieträgers kann extern oder intern erfolgen wie in der
10 Übersichtsveröffentlichung über Brennstoffzellentechnologie von U. Stimming, VDI Berichte Nr. 1174, (1995) beschrieben. Es ist weiterhin bekannt, daß eine Leistungserniedrigung von Brennstoffzellen durch Desaktivierung der Anodenkatalysatoren auch bei der direkten
15 Methanolumsetzung an der Anode der Brennstoffzelle durch Entstehung von CO auftritt.

- Es ist bekannt, zur Vermeidung der vorgenannten Desaktivierung von Katalysatoren den CO-Gehalt der Brennstoffe unter 100 ppm durch Gasreinigung zu
20 erniedrigen. Die Nachreinigung ist jedoch aufwendig und somit kostenträchtig.

- Es ist ferner bekannt, Anodenkatalysatoren mit verbesserter CO-Resistenz wie z. B. Pt-Ru-Legierungen zu entwickeln. Derartige Katalysatoren sind jedoch ebenfalls sehr teuer.
25 Auch lassen sich Adsorptionerscheinungen und damit verbundene Leistungseinbußen nur unbefriedigend vermindern.

- Aus der Veröffentlichung von S. Gottesfeld und J. Pafford, J. Electrochem. Soc. 135 (1988) 2651 ist bekannt, durch Zugabe von geringen Sauerstoff- oder Luftkonzentrationen
30 zum Brennstoff Desaktivierungen aufgrund von adsorbiertem Kohlenmonoxid zu vermeiden. Nachteilhaft können bei dieser Lösung zündfähige Gemische auftreten.

- Aufgabe der Erfindung ist die Schaffung einer Brennstoffzelle, bei der preiswert und sicher
35 Leistungseinbußen aufgrund von am Anodenkatalysator adsorbierten Verunreinigungen vermieden werden können.

Die Aufgabe wird durch eine Vorrichtung mit den Merkmalen des Hauptanspruchs gelöst.

Es sind Mittel vorgesehen, die der Anode einer Brennstoffzelle einen positiven Spannungspuls aufprägen. Durch die Aufprägung wird eine pulsförmige Änderung des Anodenpotentials bewirkt.

- 5 Die Verbesserung der Leistung wird durch Oxidation des am Katalysator adsorbierten Kohlenmonoxids mittels der pulsförmigen Änderung des Anodenpotentials erreicht. Die Größe der Spannung des Spannungspuls ist während des Betriebes folglich so zu wählen, daß am Anodenkatalysator
10 adsorbiertes Kohlenmonoxid oxidiert wird.

- Zur Herbeiführung eines geeigneten positiven Spannungspulses sind z. B. Mittel vorgesehen, die einen vorübergehenden Kurzschluß zwischen Anode und Kathode erzeugen. Alternativ sind Mittel vorgesehen, die eine
15 pulsförmige Einspeisung externer elektrischer Energie bewirken, die der Anode zugeführt wird. In beiden Fällen entstehen kurze Strom- bzw. Spannungspulse, die der Anode anspruchsgemäß aufgeprägt werden. Die Pulsform kann grundsätzlich beliebig sein. Die zuerst geschilderte
20 Variante mit dem Kurzschluß weist gegenüber der Einspeisung externer Energie den Vorteil auf, daß eine externe Energiequelle eingespart werden kann.

- Zur pulsförmigen Änderung des Anodenpotentials wird z. B. eine Steuereinrichtung für einen geeigneten, schnellen
25 Transistorschalter eingesetzt. Der Transistorschalter schließt entweder die vergiftete Brennstoffzelle für eine definierte Zeit kurz oder verändert das Anodenpotential zu positiven Werten, indem eine über den Schalter anliegende externe Gleichspannungsquelle von ca. 1 V (z.B. eine
30 Batterie) für eine definierte Zeit der Zelle aufgeprägt wird.

- Durch die Einkopplung der Strom- oder Spannungspulse werden am Anodenkatalysator adsorbierte Verunreinigungen oxidiert und infolgedessen die Zelle reaktiviert. Da die
35 Reaktivierung erheblich schneller als die Desaktivierung erfolgt, ist eine mittlere Leistungssteigerung bei Brennstoff mit Kohlenmonoxidanteilen die Folge. Dieses gilt insbesondere bei Verwendung von Katalysatoren mit verbesserter CO-Resistenz wie Pt-Ru-Legierungen.

Bevorzugte Zeitdauern der Pulse betragen 10 bis 200 Millisekunden. Die elektrischen Ströme betragen in der Regel einige A/cm² (z. B. bis zu 10 A/cm²).

Wird eine Brennstoffzelle mit konstanter Last betrieben, so sind Wiederholungsraten von 0.01 - 0.5 Hz zu bevorzugen. Bei Lastwechseln ist eine entsprechende Variation der Wiederholungszeiten der Pulse zweckmäßig.

Die Leistungseinbußen einer Brennstoffzelle aufgrund des Betriebes einer elektronischen Vorrichtung zur Erzeugung der Spannungs- bzw. Strompulse, also die Leistungseinbuße aufgrund der Unterbrechung der Energieentnahme während der Zeitdauer eines Pulses sowie die Leistungseinbuße aufgrund der aufgewendeten Energie für den Puls betragen höchstens 1 - 5% der durch die Zelle erzeugten Leistung.

Figur 1 zeigt eine Brennstoffzelle 1, eine Anode 2, eine Elektrolytschicht 3 sowie eine Kathode 4. Ein Signalgenerator 5 ist als Steuereinrichtung vorgesehen. Der Signalgenerator 5 steuert einen schnellen Hochleistungstransistorschalter und zwar einen Transistor MOSFET 6 zur Erzeugung von Spannungspulsen 7. Der Transistor-MOSFET 6 ist mit der Anode 2 elektrisch verbunden, so daß eine pulsförmige Änderung des Anodenpotentials erzeugt wird. Die Änderung ist derart, daß am Anodenkatalysator adsorbiertes Kohlenmonoxid oxidiert werden kann.

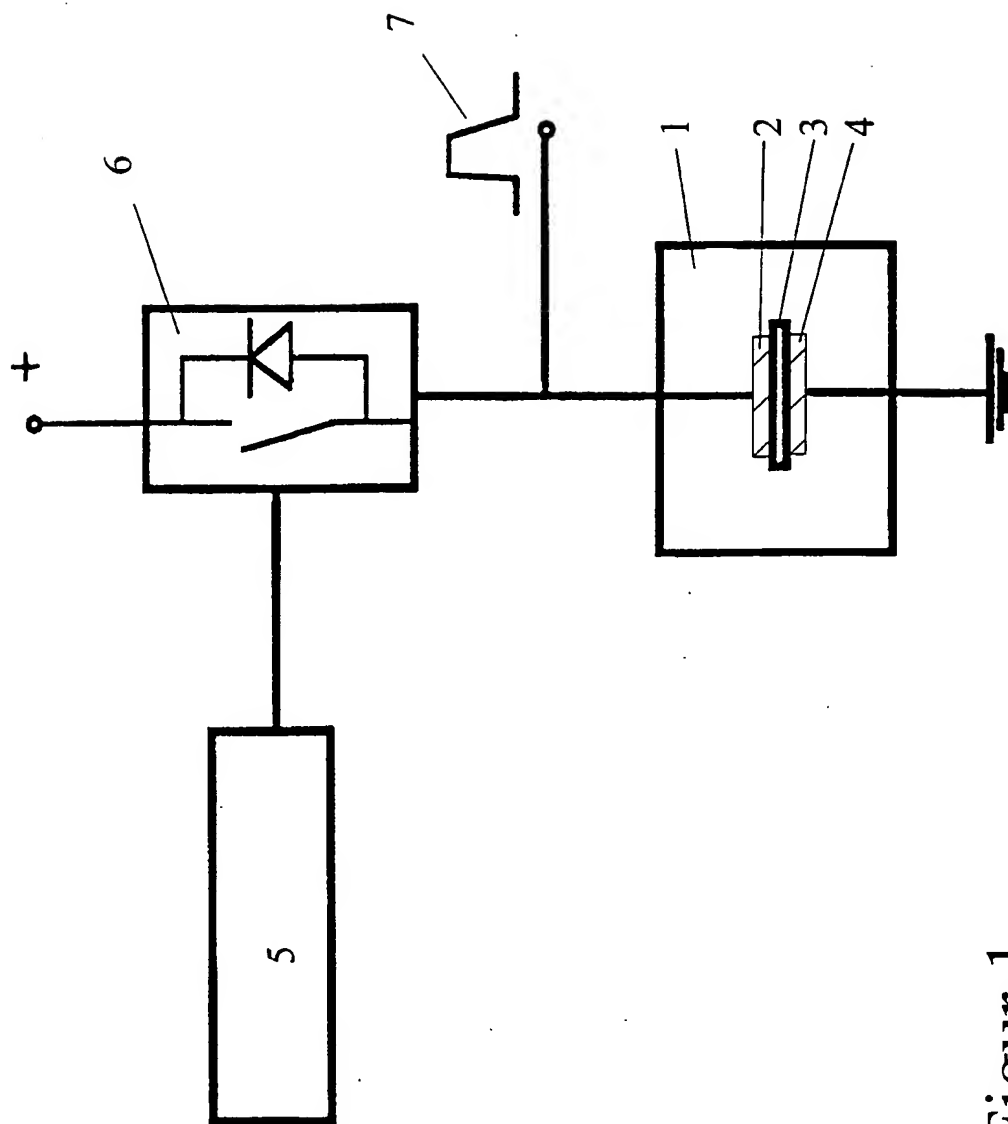
Figur 2 zeigt den gegenüber der Zeit t aufgetragenen elektrischen Stromverlauf I an einer Anode, wie dieser erfindungsgemäß in einer Brennstoffzelle erzeugt werden wird. Eingesetzt wurde ein kohlegetragener Pt/Ru-Legierungskatalysator bei einem Potential von 200 mV bei Zufuhr von H₂/5% CO-Gasmischungen. Durch periodische Einkopplung von potentiostatischen Pulsen mit einer Amplitude von 700 mV und einer Pulsdauer von 100 ms mit einer Repetitionsrate von 0,1 Hz kann kontinuierlich ein Strom aufrechterhalten werden. Der eingekoppelte Puls bewirkt sprungförmig ein Potential von 900 mV gegenüber Wasserstoffpotential. Ein solches Sprungpotential reicht aus, um die gewünschte Oxidation des adsorbierten Kohlenmonoxids herbeizuführen. Im vorliegenden Beispiel beträgt der Strom für länger als eine Stunde mindestens 50

μA . Ein derartig kontinuierlicher Oxidationsstrom an der Anode der Brennstoffzelle ermöglicht einen konstanten Betrieb und eine erhebliche Leistungssteigerung der Zelle im Vergleich zum Betrieb ohne Einkopplung von Pulsen.

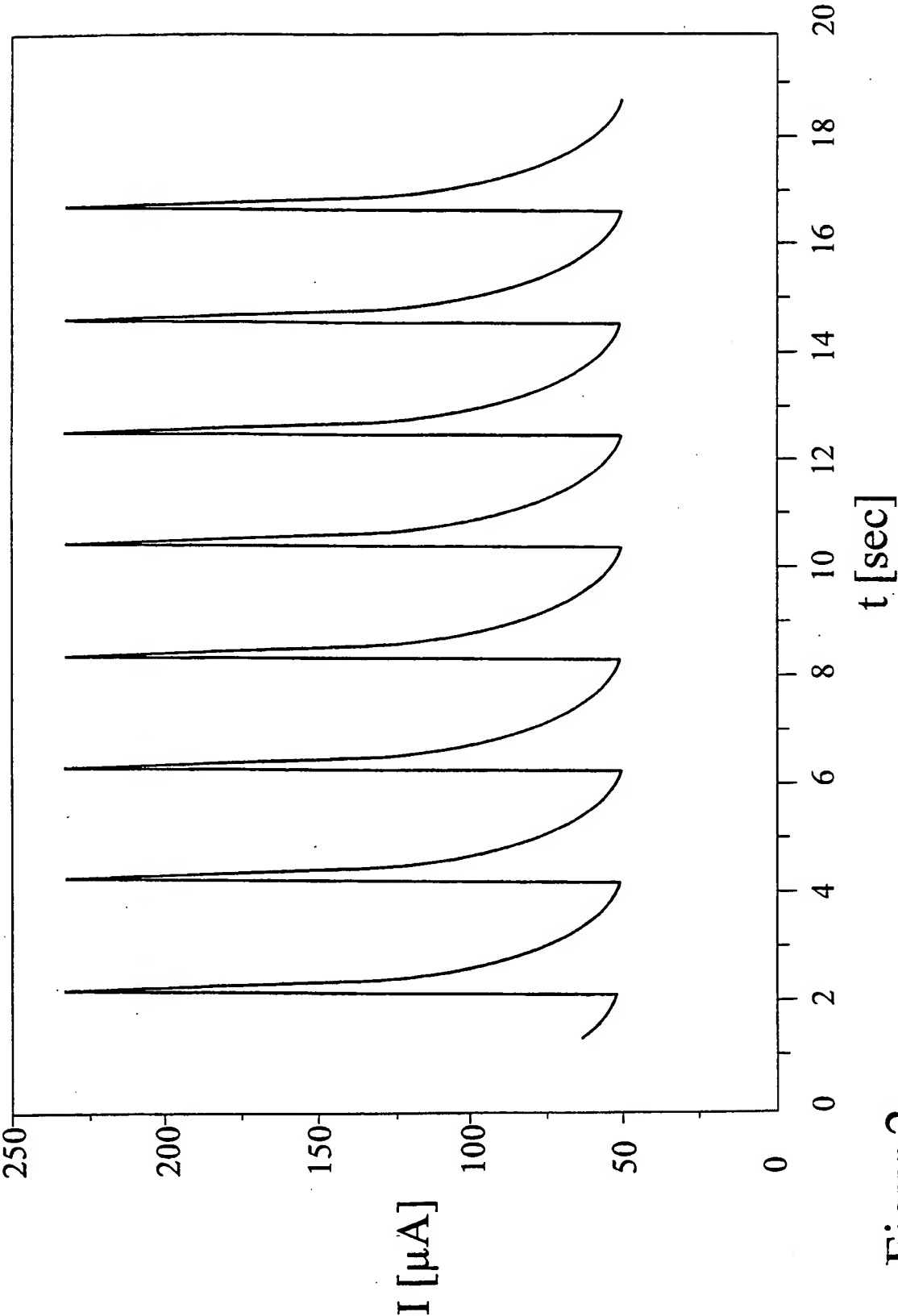
P a t e n t a n s p r ü c h e

1. Brennstoffzelle (1) mit einer Anoden-Elektrolyt-Kathoden-Einheit (2, 3, 4), mit einem Anodenkatalysator sowie mit Mitteln (5, 6) zur Aufprägung eines positiven Spannungspuls auf die Anode (2).
2. Verfahren für die Kohlenmonoxid-Entfernung auf Anodenkatalysatoren von Brennstoffzellen, dadurch gekennzeichnet, daß ein oder wiederholte positive Spannungspulse auf die Anode aufgeprägt werden.
3. Verfahren nach Anspruch 2, wobei reformierte Alkohole als Brennstoff verwendet werden.
4. Verfahren nach Anspruch 2, wobei reformierte Kohlenwasserstoffe als Brennstoff verwendet werden.
5. Verfahren nach Anspruch 3, wobei die Reformierung der Alkohole intern in der Brennstoffzelle erfolgt.
6. Verfahren nach Anspruch 4, wobei die Reformierung der Kohlenwasserstoffe intern in der Brennstoffzelle erfolgt.
7. Verfahren nach Anspruch 2, wobei eine direkte Umsetzung von Alkoholen an der Anode erfolgt.
8. Verfahren nach Anspruch 2, wobei eine direkte Umsetzung von Kohlenwasserstoffen an der Anode erfolgt.

1/2



Figur 1



Figur 2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/EP 98/01436

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6 H01M8/04

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 H01M

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	FEDKIW P S ET AL: "Pulsed-potential oxidation of methanol" J. ELECTROCHEMICAL SOCIETY, vol. 135, no. 10, 1988, USA, pages 2459-2465, XP002069148 siehe Seite 2459, linke Spalte siehe Seite 2464, rechte Spalte, bis Seite 2465, linke Spalte: Zusammenfassung ----	1-8
Y	SHING-RU WANG ET AL: "PULSED-POTENTIAL OXIDATION OF METHANOL. II GRAPHITE-SUPPORTED PLATINUM ELECTRODE WITH AND WITHOUT TIN SURFACE MODIFICATION" JOURNAL OF THE ELECTROCHEMICAL SOCIETY, vol. 139, no. 11, 1 November 1992, pages 3151-3158, XP000360619 siehe Zusammenfassung ----- -/-	1-3,7

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

24 June 1998

Date of mailing of the international search report

16/07/1998

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Engl, H

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/EP 98/01436

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 701 294 A (BRITISH GAS PLC) 13 March 1996	1,2
Y	see column 1, line 6-42 see column 3, line 18-22 see column 4, line 17-24 see claim 1	3-8
A	--- PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 011, no. 351 (E-557), 17 November 1987 & JP 62 128458 A (SHIN KOBE ELECTRIC MACH CO LTD), 10 June 1987, see abstract	1-8
Y	--- EP 0 692 835 A (TOYOTA MOTOR CO LTD) 17 January 1996 see claims	1-8
A	--- EP 0 362 445 A (H P G RESEARCH LTD) 11 April 1990 see page 6, line 12-32 -----	1-8

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 98/01436

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0701294 A	13-03-1996	CA 2150082 A GB 2290409 A, B JP 8007905 A US 5601936 A	17-12-1995 20-12-1995 12-01-1996 11-02-1997
EP 0692835 A	17-01-1996	JP 8031442 A US 5677073 A	02-02-1996 14-10-1997
EP 0362445 A	11-04-1990	US 4795537 A CA 1333896 A	03-01-1989 10-01-1995

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/01436

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 6 H01M8/04

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 H01M

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	FEDKIW P S ET AL: "Pulsed-potential oxidation of methanol" J. ELECTROCHEMICAL SOCIETY, Bd. 135, Nr. 10, 1988, USA, Seiten 2459-2465, XP002069148 siehe Seite 2459, linke Spalte siehe Seite 2464, rechte Spalte, bis Seite 2465, linke Spalte: Zusammenfassung ---	1-8
Y	SHING-RU WANG ET AL: "PULSED-POTENTIAL OXIDATION OF METHANOL. II GRAPHITE-SUPPORTED PLATINUM ELECTRODE WITH AND WITHOUT TIN SURFACE MODIFICATION" JOURNAL OF THE ELECTROCHEMICAL SOCIETY, Bd. 139, Nr. 11, 1. November 1992, Seiten 3151-3158, XP000360619 siehe Zusammenfassung ---	1-3,7
	--- -/-	



Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen



Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

24. Juni 1998

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

16/07/1998

Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Engl, H

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/01436

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 701 294 A (BRITISH GAS PLC) 13.März 1996	1,2
Y	siehe Spalte 1, Zeile 6-42 siehe Spalte 3, Zeile 18-22 siehe Spalte 4, Zeile 17-24 siehe Anspruch 1	3-8
A	----- PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 011, no. 351 (E-557), 17.November 1987 & JP 62 128458 A (SHIN KOBE ELECTRIC MACH CO LTD), 10.Juni 1987, siehe Zusammenfassung	1-8
Y	----- EP 0 692 835 A (TOYOTA MOTOR CO LTD) 17.Januar 1996 siehe Ansprüche	1-8
A	----- EP 0 362 445 A (H P G RESEARCH LTD) 11.April 1990 siehe Seite 6, Zeile 12-32 -----	1-8

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/01436

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0701294 A	13-03-1996	CA 2150082 A	17-12-1995
		GB 2290409 A, B	20-12-1995
		JP 8007905 A	12-01-1996
		US 5601936 A	11-02-1997
EP 0692835 A	17-01-1996	JP 8031442 A	02-02-1996
		US 5677073 A	14-10-1997
EP 0362445 A	11-04-1990	US 4795537 A	03-01-1989
		CA 1333896 A	10-01-1995